

国際事務局



特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(51) 国際特許分類 5	(11)国際公開番号		WO 92/16191
A61K 9/14, 9/22, 9/30 A61K 47/34	A1			
	(43)国際公開日		1992年10月1日(01.10.1992)
(21) 国際出願番号 PCT/3 (22) 国際出願日 1992年3月18日 (30) 優先権データ 存題平3/132442 1991年3月25日(25.03.93		AT(欧州特許)。I DK(欧州特許)。I GR(欧州特許)。	ES(欧州特許)。 IT(欧州特許)。	CH(欧州特許)。DE(欧州特許) FR(欧州特許)。GB(欧州特許) JP, LU(欧州特許)。 SE(欧州特許)。US.
(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について) 廉沢薬品工業株式会社		添付公開書類		国際調査報告書
(FUJISAWA PHARMACEUTICAL CO., LTD.) 〒541 大阪府大阪市中央区道修町3丁目4番7号 Osak				
(72) 発明者; および (75) 発明者/出願人(米国についてのみ)				
奏 武久(HATA, Takehisa)[JP/JP] 〒617 京都府長岡京市河陽が丘2-4-2 Kyoto,(J 加賀山彰(KAGAYAMA, Akira)[JP/JP]	P)			
〒630-01 奈良県生駒市真弓南1-13-7 Nara, (A 木村在久(KIMURA, Sumibisa)[JP/JP]	IP)			
〒665 兵庫県宝塚市南ひばりガ丘2-13-1-408 H	yogo, (JP)			
上田 聪(UEDA, Satoshi)[JP/JP] 平666-01 兵庫県川西市新田川原之上246-16 Hyo 村田三郎(MURATA, Saburo)[JP/JP]	go, (JP)			
〒563 大阪府池田市緑丘2-2-10 Osaka, (JP) (74) 代理人				
弁理士 関 英男(SEKI, Hideo) 〒532 大阪府大阪市淀川区加島2丁目1番6号				
臺沢楽品工業株式会社 大阪工場内 Osaka, (JP)		i		

(54) Title: LONG-ACTING PHARMACEUTICAL PREPARATION

(54) 発明の名称 特殊性製剤

(57) Abstract

A long-acting pharmaceutical preparation comprising a core part containing a drug and a swelling agent and, formed thereon, a coating film containing a biodegradable high-molecular substance, wherein the swelling agent is contained in an amount sufficient to burst the coating film after a given period of time. This preparation allows the duration of drug release to be controlled arbitrarily and is suitable for not only oral administration but also intramuscular and sub-cutaneous administration.

本発明は薬物および影潤剤を含有する核部分に生分解性高分子物質を含有する被膜が形成された製剤において、
所定時間経過後に生分解性高分子物質を含有する被膜を
破裂させるのに充分な量の膨潤剤を含有する持続性製剤
に関するものであり、薬物の溶出時間を自由に制御でき
、経口投与だけでなく筋肉内投与や皮下投与などにも適

情報としての用途のみ

PCTに基づいて公開される国際出版のパンフレット第1頁にPCT加盟国を同定するために使用されるコード

AT オーストリア AU オーストリア BB パルパー BE パルパー BF パルポー BG プルナンア BG ブルナンシル CA カナアフー CA 中央アフー CH スコストシー CH スコストシール CS チェイン DE ドンマーク MG ママリン ア ML マリンーウェンニア オ ゴリウン・ウラマア・エーデー RO ロフィー・デール・ト RO エージー・アイン・ボーン RO エージー・アイン・ボーン RO エージー・アイン・ボーン SE SN セッチ・ト TG 大 US が ζ.

10

15

20

1

明細書持統性製剤

技術分野

5 この発明は持続性製剤に関するものであり、医療の分野で利用される。

背景技術

薬物の溶出にラグタイム(遅延時間)を生じさせる持 統性製剤として、薬物、膨潤剤および水不溶性の被覆物 質を含む製剤において、所定時間経過後に水不溶性の被 覆物質の膜を破裂させるのに充分な量の膨潤剤を含有す る製剤が、特開昭62-30709号公報により公知である。

一方、薬物とゼラチンなどの薬物保持物質を含み、生分解性高分子物質を被覆物質とするマイクロカプセルが、特開昭60-100516号公報により公知である。

上記の特開昭 62-30709号公報に記載の製剤では、製剤を被覆する膜成分として水不溶性の物質例えばエチルセルロースなどを用いているため、生体に投与された視点のある。後であっても膜成分とは流光であってもでは発行したが、生体内に発存する。そのために発存した膜は体外へ排泄されるが、経口以外の投与経路例えば筋肉内投与や皮下投与などでは関係が体外へ排泄されにくいので利用しにくいという問題点があった。

25 また特開昭 60 - 100516号公報に記載の製剤では、薬物

10

15

20

25

保持物質の量が少ないため被膜が破れず、被膜物質の分解等により薬物は徐々に溶出されるが、その溶出パターンや溶出速度を任意には制御できないこと、さらには一定のラグタイム後に溶出させることはできないという問題点があった。

発明の開示

10

15

20

25

1

徐々に溶解されるものである。

この発明の持続性製剤に適用される薬物としては、例えば抗腫瘍剤(例えば塩酸プレオマイシン、マイトトラシルオロウラシル、テトラとドロフリルー5ーフルオロウラシル、シタラビン、カルシステンと、ボリペプチド性医薬品(例えばインシュリン、カルシトニン、ソマトスタチン、ソマトメジンなど)が出ている。 物質(例えばセファゾリン、セフチゾキシム、はマーチン、セフォペラゾンなど)、抗潰瘍剤(例えばジクロフェナクナトリウムなど)などが挙げられる。

この発明の持続性製剤に用いられる膨潤剤としては、
のえば崩壊剤 [例えば低置換度 ヒドロキシブロム、Ac
Di-So1(アクージーソル、カルボキシメチルセルロースカルシウム、Ac
ナトリウム;商標、エフエムシー株式会社製)、Explotab(エクスプロタブ、デンプングリコール酸ナトリウム・商標、エドワードメンデル株式会社製)、デンン、寒天など]、生分解性高分子物質 (例えばポリンプリルで、ポリカーボネート、キチン、キリウカよコ、カーボネート、キアルロンでは、ポリカーの誘導体、ゼラチン、アルブミン、ポリカリコール酸、ポリエート共重合体、ポリエクリル酸、アクリレート共重合体、ポリエクリル酸、アクリレート共重合体、ポリエクリル酸、アクリレート共重合体、ポリエクリル酸、アクリレート共重合体、ポリエテレング

25

リコールなど)、無機塩(例えば塩化マグネシウム、硫酸カルシウムなど)、有機塩(例えば皮酸ナトリウム、重炭酸カルシウムなど)、糖(例えば d ーマンニトール、ショ糖、グルコースなど)、酒石酸、尿素などがずけられる。ここで低置換度ヒドロキシプロピルセルロースとは、ヒドロキシプロポキシ基の重量比が5~16%であるとヒドロキシプロピルで置換されたセルロースである。

この発明の持続性製剤を筋肉内投与や皮下投与などに 10 用いる場合には、これらの膨潤剤の中で、生分解性高分 子物質などのように、生体内の酵素などで分解されるも のを用いることが好ましい。

この発明の持続性製剤に用いられる被膜物質は生分解性高分子物質であり、例えばポリエステル類(例えばポリエステル類(例えばポリ乳酸、ポリグリコール酸、ポリモカーとドローンの動態、ポリヒドロキシ音で酸、ポリヒドロキシを酸・ポリヒドロキシをした、ポリアミノ酸、ポリ(オルトエステル)、ポリカーボネートなどが挙げられる。

この発明の持続性製剤の剤型としては、例えば球型粒、顆粒などが挙げられる。

この発明の持続性製剤を製造するには、まず最初に薬物を被覆あるいは含有した球型粒または顆粒を常法により製造する。

10

20

:::: ·

.

例えばノンパレル粒(ショ糖の球型粒;簡標、フロイント産業株式会社製)を遠心造粒機の中に入れ回転させるか、または流動層造粒機の中に入れ、空気で粒を吹き上げて転動する。

遠心造粒機を用いる場合には、この粒を核として適当な溶媒(例えば水、エタノールなど)に溶解した結合剤 (例えばヒドロキシプロピルメチルセルロース、メチルセルロース、ポリビニルピロリドン、アルギン酸ナトリウム、コラーゲン、フィブリノーゲン、ヒアルロン酸ナトリウムなど)を噴霧しながら薬物を粒に被覆する。

流動層造粒機を用いる場合には、薬物を上記結合剤の 溶液に溶解または懸濁させて、ノンパレル粒に被覆す る。

別の方法として、薬物、賦形剤(例えば、ショ糖、乳 15 糖、マンニット、微結晶セルロースなど)およびこの分 野で通常用いられる添加剤等を含む顆粒を常法により製 造する方法も用いられる。

次に上記により製造された薬物を被覆あるいは含有した球型粒または顆粒に上記と同様の方法により膨潤剤を被覆する。

この発明の持続性製剤において、被覆される薬物および膨潤剤の層はそれぞれ一層に限定されるものではない。

すなわち、もし必要ならば種々の薬物溶出パターンを 25 得るために薬物および膨潤剤をそれぞれ数層ずつ、相互

10

25

に上記の方法に従って被覆してもよい。

この発明の持続性製剤の別の製法を以下に説明する。

ノンパレル粒を核として、薬物と膨潤剤の混合物を上述と同様の方法によって被覆する。

別の方法として、薬物、彫潤剤、上記の賦形剤および添加剤等を含む顆粒を常法により製造する方法も用いられる。

さらにゼラチンなどの物質を膨潤剤として用いる場合には、加温した膨潤剤の水溶液に薬物を溶解したものを、冷却した油状物質(例えばパナセート810(商標:日本油脂製)など)中に満下し、油状物質を洗浄し、乾燥させて薬物を含有した膨潤剤の核粒を製造することもできる。

またキトサンを彫潤剤として用いる場合には、キトサンに酸(例えば塩酸、水酢酸など)を加えて溶解したり、キトサンの溶液を、薬物および塩基(例えばトリリン酸ナトリウム、水酸化ナトリウムなど)を溶解した溶液中に滴下してキトサンを凝固させてキトサンの核粒を製造し、徐々に薬物を核粒中に浸漬させ、その核塩基を洗浄し、乾燥させて薬物を含有したキトサンの核粒を製造することもできる。

最後に、上記の各製法により製造された薬物および膨 潤剤を含有する核部分である粒の表面に生分解性高分子の被覆物質および適宜添加剤(例えばタルク、ポリエチレングリコール、シリコン、ジエチルセバケート、二酸

10

15

20

Ż

化チタンなど)を被膜を形成するために常法により被覆する。

すなわち例えば上記の核粒を流動層造粒機の中に入れ、空気により吹き上げ転動しながら、適当な溶媒(エタノール、ジクロルメタン等)に溶解した生分解性高分子の被覆物質および適宜溶解または懸濁した添加剤を被覆することによって製造される。

このようにして製造されたこの発明の持続性製剤における薬物の量は好ましくは0.05~20重量%であるが、必ずしもこれに限定されずその薬物の用量などに応じて変えることができる。

また、膨潤剤は、所定時間経過後に水分により膨潤した膨潤剤が生体高分子物質の被膜を破裂させるのに充分な量含まれていることが必要であり、この発明の持続性製剤中の膨潤剤の量は通常30~80重量%であるが、この数値は膨潤剤の種類、膜の材質および被覆量、あるいはラグタイムの設定時間などにより適宜定められる。

また生分解性高分子物質の被覆量は好ましくは 1 ~ 70 重量%であるが、必ずしもこの量に限定されず、必要と されるラグタイムに応じて変えることができる。

この発明の持続性製剤の好ましい大きさは直径 0.01 mm ~ 5 mm であり、経口投与剤、筋肉内注射剤、皮下投与剤、直腸投与剤、経鼻投与剤、経肺投与剤などとして用いられる。

25 以下に、この発明の効果を示すために代表的な試験結

果を挙げる。

溶出試験 1

試験製剤1:後記実施例1で得られた製剤

(1 - ポリ乳酸被覆重量24%)

5 試験製剤2:後記実施例1で得られた製剤

(ℓ - ポリ乳酸被覆重量49%)

試験製剤3:後記実施例1で得られた核粒

(1-ポリ乳酸の被膜なし)

試験法 第十一改正日本薬局方 溶出試験法II

10 (パドル法)

[生理食塩水900ml, 37°C, 100r.p.m]

試驗結果

溶出試験結果を以下の表1に示す。

表 1

15

			Ä	多出	率(?	%)	
試験製剤	10分	30分	60分	90分	120分	180分	240分
1	0.0	1.4	28.0	58.5	81.8	96.6	100
2	0.0	0.2	9.0	28.1	53.3	88.9	100
3	89.2	100	100	100	100	100	100

20

溶出試験 2

試験製剤4:後記実施例4で得られた製剤

(ℓ - ポリ乳酸被覆重量43%)

25 試験製剤 5:後記実施例 4 で得られた製剤

(1-ポリ乳酸被覆重量58%)

試験製剤 6:後記実施例 4 で得られた核粒

(ℓ - ポリ乳酸の被膜なし)

試驗法 第十二改正日本薬局方 溶出試験法II

- (パドル法)

[蒸留水 900ml, 37°C, 100r.p.m]

試驗結果

溶出試験結果を以下の表2に示す。

麦 2

10

5

## FA			溶 出	率	(%)		
試験製剤	0.5 時間	1 時間	2 時間	4 時間	6 時間	8 時間	10時間
4	0	0	6.9	40.2	68.2	85.6	94.2
5	0	0	0	0	0	0	8.1
6	100		_	-	1		

15

		溶	田田	K (9	6)	
試験製剤	12 時間	14 時間	16時間	20 時間	24 時間	36 時
4	97.4	99.3	100	-	-	
5	19.5	31.8	42.6	62.1	77.5	100
6	-	-	-	_	-	-

20

吸排試験

S D 系雄性ラット(体重 230g~ 270g、各 3 例)の背部 25 皮下に、上記試験製剤 4 ~ 6 をそれぞれシタラピンとし て10mg/kgの割合で投与し、経時的に採血して投与後の血漿中シタラビン濃度を高速液体クロマトグラフィーにより測定した。

_	
•	

		シタラ	ピン血	漿中濃	度(ル	/m1)	
試験製剤	0.5 時間	1 時間	2 時間	4 時間	6 時間	88 問	10 時間
4	0	0	0.1	0.9	1.6	1.5	1.2
5	0	0	0	0	0	0	0.4
6	4.0	6.4	4.1	1.3	0.3	0.1	0

10

	シゟ	フラビン	血漿中	中濃度(/8 / m	1)
試験製剤	12 時間	14 時間	16 時間	20 時間	2.4 時間	36 時間
4	0.7	0.4	0.2	0	1	- .
5	1.4	1.5	1.5	1.2	0.9	0.1
6	÷ -	-	_	_	-	_

15

20

(3例の平均値)

海出試験1および2の結果から明らかなように、この発明の持続性製剤では薬物は一定のラグタイムの後に溶出を開始し、一定時間内に完全に溶出され、さらに生分解性高分子物質の被膜の量によって、ラグタイムを制御できる。

また吸排試験結果から、この発明の持続性製剤はin vivoにおいても薬物を一定ラグタイム後に放出し薬物の 血中濃度を持続的に保つことができる。

25 そのためこの発明の持続性製剤は、(1)薬物の溶出速度

10

15

やパターンがその薬物自身の溶解度や溶体液のpHの変物自身の溶解度やが体液のpHの変化にない(3)薬物が製剤中から完全に溶出するので、製剤の種類がよび量なで、変化性高分子にはりから、ないのののでは、では、の変物溶出が変化の変化を適宜に制御できるので、では、のののようでは、ないので、製剤が生命を発生ので、ないのののは、ないので、製剤が生命を発生ので、ないので、製剤が多くに変化を発生を発生を発生しているので、製剤が多くに変化して、ないののののでは、ので、製剤が多くに変化を発生を発生しないので、ないないののののでは、製剤が多くに変化して、ないののののでは、製剤が多くに変化して、ないのので、製剤が多くに変化して生体内に変化がある。

以下この発明を実施例によってさらに詳細に説明する

実施例1

60℃に加温した15%ゼラチン水溶液(400ml)中に、 20 粉末薬物(0.6g)を溶解したものを、冷却したパナセート810(2ℓ)が入った凝固浴中に直径1.2mmのノズルから滴下して、直径4mm程度の薬物含有ゼラチンピーズを得た。これをフロン11(500ml)中に移し、パナセート800を洗浄し乾燥させることにより、直径約2mmの薬 25 物含有ゼラチンピーズを得た。

このビーズ(20g)を核粒とし、 l ーポリ乳酸(20g)をエタノールとジクロルメタン(2:3)の混合溶液(500ml)に溶解させ、流動層造粒機(フロント産業製)で核粒に被覆して、 l ーポリ乳酸の被覆重量が24%と49%の2種類の持続性製剤を得た。

実施例2

キトサン(20g)を、蒸留水(1 l)に分散後、米酢酸(15m1)を加え、30分間攪拌して、澄明なキトサン溶液を得る。

10 これを直径1.2mmのノズルから、2%トリポリリン酸ナトリウム水溶液(2l)に粉末薬物(20g)を溶解した凝固浴中に滴下して、直径約4mmのキトサンビーズを得る。これを12時間ゆるやかに攪拌し薬物を浸漬させた。次いでメタノールで洗浄後乾燥させて、直径約1mmの薬物含有キトサンビーズを得た。

このビーズ(10g)を核粒とし、 l ーポリ乳酸(10g)をエタノールとジクロルメタン(2:3)の混合溶液(250ml)に溶解させ、核粒に流動層造粒機で被覆してl-ポリ乳酸の被覆重量が29%の持続性製剤を得た。

20 実施例3

粒径350~500μmのノンパレル(400g)に、粉末薬物(8g)を0.1%ヒアルロン酸ナトリウム水溶液(400ml)に溶解させ、流動層造粒機で被覆した。

この薬物被覆粒(400g)に、膨潤剤であるヒアルロ 25 ン酸ナトリウム(600g)の60%エタノール溶液を噴霧

しながら、遠心造粒機(フロイント産業製)で被覆した。

この様にして得られた粒を核粒(20g)とし、 l ーポリ乳酸(20g)をエタノールとジクロロメタン(2:8)の混合溶液(500ml)に溶解させ、核粒に流動層造粒機で被覆して、 l ーポリ乳酸の被覆重量が40%の持続性製剤を得た。

実施例 4

60℃に加熱した20%ゼラチン水溶液(520m1)中にシ 9ラピン(5g)を溶解したものを、冷却したパナセート810(2 l)が入った凝固浴中に直径 1 mmのノズルか ら滴下して、直径 3 mm程度のシタラビン含有ゼラチンビ ーズを得た。

乾燥後、フロン11(1ℓ)中に移し パナセート810を 15 洗浄後、再び乾燥させることにより、直径1.8mmの 5 % シタラビン含有ゼラチンビーズを得た。

このピーズ(50g)を核粒とし、 l ーポリ乳酸(100g)をエタノールとジクロルメタン(3:4)の混合溶液(2l)に溶解させ、流動 層 造 粒機 で 核 粒 に 被 覆して、 l ーポリ乳酸の被覆重量が 43% と 58% の 2 種類の持続性製剤を得た。

実施例5

20

実施例 4 で得られたシタラビン含有ゼラチン粒を核粒 (20g)として、 d l ーポリ乳酸ーグリコール酸共重合 25 体(20g)をクロロホルム(600g)に溶解させ、核粒

15

20

25

に流動層造粒機で被覆して持続性製剤を得た。

実施例 6

実施例 4 で得られたシタラビン含有ゼラチン粒を核粒(30g)として、ポリーβーヒドロキシ酪酸(30g)をクロロホ ルム(1960g)に溶解させ、核粒に流動層 造粒機で被覆して持続性製剤を得た。

実施例?

キトサン(20g)を、蒸留水(1 l)に分散後、米酢酸(15m1)を加え、30分間攪拌して、澄明なキトサン溶
10 液を得る。

これを直径1.2mmのノズルから、2%トリポリリン酸ナトリウム水溶液(2 l)にシタラビン(10g)を溶解した凝固浴中に滴下して、直径約 l mmのキトサンビーズを得る。これを16時間ゆるやかに攪拌し薬物を浸漬させた。次いでメタノールで洗浄後乾燥させて、直径約1mmのシタラビン合有キトサンビーズを得た。

このビーズ(10g)を核粒とし、 l ーポリ乳酸(10g)をエタノールとジクロルメタン(2:3)の混合溶液(250ml)に溶解させ、核粒に流動層造粒機で被覆して持続性製剤を得た。

実施例8

粒径 350~500μmのノンパレル(800g)に、フルオロウラシル(10g)を 0.01%ヒアルロン酸ナトリウムの 60%エタノール溶液(2 l)に溶解させ、遠心造粒機で被覆した。

このフロオロウラシル被覆粒(400g)に、彫潤剤であるヒアルロン酸ナトリウム(600g)の60%エタノール溶液を噴霧しながら、遠心造粒機で被覆した。

この様にして得られた粒を核粒(20g)とし、 l ーポ り乳酸(20g)をエタノールとジクロロメタン(2:3)の混合溶液(500ml)に溶解させ、核粒に流動層造粒機で被覆して持続性製剤を得た。

請求の範囲

- 1. 薬物および膨潤剤を含有する核部分に生分解性高分子物質を含有する被膜が形成された製剤において、所定時間経過後に生分解性高分子物質を含有する被膜を破裂させるのに充分な量の膨潤剤を含有することを特徴とする持続性製剤。
 - 2. 膨潤剤が生分解性高分子物質である請求の範囲1に記載の持続性製剤。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/JP92/00318

I. CLASS	BIFICATION OF SUBJECT MATTER (if several class	ification symbols apply, indicate all) ⁶	
According	to International Patent Classification (IPC) or to both Nat	tional Classification and IPC	
Int	. C1 ⁵ A61K9/14, 9/22, 9/30	, 47/34	
II. FIELDS	8 SEARCHED		
		ntation Searched 7	
Ciassificati	on System	Classification Symbols	
IPO	A61K9/14-9/42, 47/30)-47/38	
	Documentation Searched other to the Extent that such Documents	than Minimum Documentation s are Included in the Fields Searched s	
W post	IMPACE CONCINCION TO DE DELEVANT		
	JMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	econdate of the colorent nationes 12	Relevant to Claim No. 13
Category *	Citation of Document, 11 with Indication, where app		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
Х	JP, B1, 44-26315 (Park DV November 5, 1969 (05. 11. Line 20, column 4 to line line 25 to 34, column 7 & GB, A, 1,085,739 & DE,	69), 2, column 5,	1
Y	Kyosuke Tsuda et al. "Bas medicine development XI m process (vol. 1) July 10, 1971 (10. 07. 71 Chijin Shokan (Tokyo) p.	nedicine	
	•	 	·
' Special	categories of cited documents: 10	"T" later document published after the	international filing date or
"A" doc	ument defining the general state of the art which is not	priority date and not in conflict with understand the principle or theory	the application but cited to underlying the invention
	sidered to be of particular relevance ier document but published on or after the international	"X" document of particular relevance; t	he claimed invention cannot
filling	g date	be considered novel or cannot be inventive step	e considered to involve an
whic	ument which may throw doubts on priority claim(s) or this cited to establish the publication date of another tion or other special reason (as specified)	"Y" document of particular relevance; t be considered to involve an inventi- is combined with one or more of	ve step when the document in the such documents, such
	ument referring to an oral disclosure, use, exhibition or ir means	combination being obvious to a pe	
"P" docu	ument published prior to the international filing date but	"&" document member of the same par	on lenny
	r than the priority date claimed		
	e Actual Completion of the International Search	Date of Mailing of this International Se-	arch Report
	e 9, 1992 (09. 06. 92)	June 30, 1992 (30	
Internation	ial Searching Authority	Signature of Authorized Officer	
	anese Patent Office		
Japa	mese ratent office		

	明の属する					• • •
国際特許	子分類 (IPC	Int.	O.es			
	A61K	9/14,	9/22, 9/	30, 47/34		٠.
V7 554.5	-					
П. Б	原調査を行・		-			
() #X	4 1	調	査を行っ	た最小限	資 料	
分類	体 系			類紀号		
11	PO	A 6 1	K9/14-9/	/42, 47/3	0-47/3	8
	<u> </u>		最小限資料以外の	資料で調査を行っ	* * *	
*			MINAHATIO	具件に関重を行っ	75 6 0	
	ける技術に	関する文献				
引用文献の メタデナー 米	引用文	献名 及び	一部の箇所が関連す	るときは、その関連す	る箇所の表示	請求の範囲の番
х		1, 44·		ベーク・デヴィ	ス・エンド	1
i		-	69(05.11	69) #4	繼簱20行	
	一第5欄	第2行,	第7欄第25	一34行,		
	一第5欄	第2行,	第7欄第25			
Y	一第5編 & GB,	第2行, A, 1,0 介他編「	第7欄第2585,739&DE 医薬品開発基	-34行, , A, 1,617,7 遊游座 XI 楽剤	7 2 4	1 2
	一第5欄 & GB, 津田恭: 10.7	第2行, A, 1,0 介他編「 月。19	第7欄第2585,739&DE 医薬品開発基 71(10.07	-34行, , A, 1,617,7 遊講座 XI 楽剤 . 71)	7 2 4	2
	一第5欄 & GB, 津田恭: 10.7	第2行, A, 1,0 介他編「 月。19	第7欄第2585,739&DE 医薬品開発基	-34行, , A, 1,617,7 遊講座 XI 楽剤 . 71)	7 2 4	2
	一第5欄 & GB, 津田恭: 10.7	第2行, A, 1,0 介他編「 月。19	第7欄第2585,739&DE 医薬品開発基 71(10.07	-34行, , A, 1,617,7 遊講座 XI 楽剤 . 71)	7 2 4	2
	一第5欄 & GB, 津田恭: 10.7	第2行, A, 1,0 介他編「 月。19	第7欄第2585,739&DE 医薬品開発基 71(10.07	-34行, , A, 1,617,7 遊講座 XI 楽剤 . 71)	7 2 4	2
	一第5欄 & GB, 津田恭: 10.7	第2行, A, 1,0 介他編「 月。19	第7欄第2585,739&DE 医薬品開発基 71(10.07	-34行, , A, 1,617,7 遊講座 XI 楽剤 . 71)	7 2 4	2
	一第5欄 & GB, 津田恭: 10.7	第2行, A, 1,0 介他編「 月。19	第7欄第2585,739&DE 医薬品開発基 71(10.07	-34行, , A, 1,617,7 遊講座 XI 楽剤 . 71)	7 2 4	2
	一第5欄 & GB, 津田恭: 10.7	第2行, A, 1,0 介他編「 月。19	第7欄第2585,739&DE 医薬品開発基 71(10.07	-34行, , A, 1,617,7 遊講座 XI 楽剤 . 71)	7 2 4	2
	一第5欄 & GB, 津田恭: 10.7	第2行, A, 1,0 介他編「 月。19	第7欄第2585,739&DE 医薬品開発基 71(10.07	-34行, , A, 1,617,7 遊講座 XI 楽剤 . 71)	7 2 4	2
	一第5編 をGB, 津田恭 10.7 地人書	第 2 行, A, 1,0 介他編 「 月。1 9 官(東京	第7欄第2585,739&DE 医薬品開発基 71(10.07	-34行, , A, 1,617,7 遊講座 XI 楽剤 . 71)	7 2 4	2
※引用文献	一第5編 をGB, 津田恭 10.7 地人書が	第 2 行, A, 1,0 介他編「 月。1 9 官(東京	第7欄第25 85,739&DE 医薬品開発基 71(10,07) p.149-	-34行, l, A, l,617,7 建欝盛 XI 楽剤 .71) -150	7 2 4 製造法(山) :優先日の後に公	長された文献であって出
举引用文制 A」特に関	一第5編 をGB, 本 10.7 10.7 10.7 10.7 10.7 10.7 10.7 10.7	第2行, A, 1,0 介他編「月。19 官(東京	第7欄第25 85,739をDE 医薬品開発基 71(10.07) p. 149-	-34行, 1,A,1,617,7 連勝座 XI 楽剤 -71) -150	7 2 4 製造法(山)	
部引用文献 引用特定 を関文権 上し優先権	一銭 5 編	第 2 行。 A, 1,0 个月。 (編 1 9 京 (に) に は 図 記 は に) に は 図 記 は に は 図 記 は に り に) に け に り に り に り に り に り に り に り に り に り	第7 棚第25 85,739をDE 医薬品開発基 71(10.07) p. 149-	- 3 4 行, 1, A, 1,6 1 7,7 走酵座 XI 楽剤 - 7 1) - 1 5 0	7 2 4 製造法(山) は優先日の後に公 ものではなく、発明 するもの	長された文献であって出 明の原理又は理論の理解
※引用やに受力を関うを の対象を が対象を が対象を が対象を が対象を がある。 がある。 はい。 はいる。 と。 と。 と。 と。 と。 と。 と。 と。 と。 と	一銭 5 橋 7	第 2 行。 A, 1,0 个月。 (編 1 9 京 (に) に は 図 記 は に) に は 図 記 は に は 図 記 は に り に) に け に り に り に り に り に り に り に り に り に り	第7欄第25 85,739をDE 医薬品開発基 71(10.07) p. 149-	- 3 4 行, 1, A, 1,6 1 7,7 走酵座 XI 楽剤 - 7 1) - 1 5 0	7 2 4 製造法(山) は優先日の後に、発明 ものもかなく、発明 されないと考えられ	度された文献であって出 明の原理又は理論の理解 当該文献のみで発明の新 れるもの
がA」 引 用 特 に し し し に に に に に に に に に に に に に	一を 津 1 地 のので張他付 から	第 2 1,0	第7欄第2585,739をDE 85,739をDE 医薬品開発基準 71(10.07) p. 149-	- 3 4 行, , A, 1,6 1 7,7 走酵座 XI 楽剤 . 7 1) - 1 5 0	7 2 4 (上) 製造法(上) (優先は ののもない のものない のもので かって えい に ま が ないで あって えい に ま が ない で あって ま の に ま が ない で あって ま の に ま が ない で あって ま の に ま が ない で あって と が と ぎ に ない と で ま で ま で ま で ま で ま で ま で ま で ま で ま で	度された文献であって出 明の原理又は理論の理解 当該文献のみで発明の新 いるもの 当該文献と他の1以上の
が ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・	一を 津 1 地 のので張他付る日 のので張他付る日 かった 本 7 が からはにのす 関前 からな と から	第4. 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	第7 棚第25 85,739をDE 医薬品開発基 71(10.07) p. 149-	- 3 4 行, 1, A, 1,6 1 7,7 (大) (大) (大) (大) (大) (大) (大) (大) (大) (大)	7 2 4 製造法(山) は優先は (山) は優先でものなく (人) はのない でものない でもとうでものできるとうできるとうできる。 (人) はないないでものできるとうできる。 (人) はないないできるとうできる。 (人) はないないできる。 (人) はないないないないないないないないないないないないないないないないないないない	度された文献であって出 明の原理又は理論の理解 当該文献のみで発明の新 れるもの
が ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・	一を 津 1 地	第4. 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	第7欄第2585,739をDE 医薬品開発基ででは、10007 では、10007 では、149	- 3 4 行, , A, 1,6 1 7,7 走酵座 XI 楽剤 . 7 1) - 1 5 0 「T」 国際出版 阿田 又 に の た と で と で と で と で と で と で と で と で ままま 「Y」 特性 医 図 を で ままま 「Y」 特性 医 図 を で ままま 「Y」 特性 医 図 を で まままま ・ 1 5 0 ・	7 2 4 (上) 製造法 (上) を (長) (上) を (長) (上) (上) (上) (上) (上) (上) (上) (上) (上) (上	度された文献であって出 明の原理又は理論の理解 当該文献のみで発明の新 いるもの 当該文献と他の1以上の
がAJ F L が A F L が A F L が A F C E C E E E E E E E E E E E E E E E E	一を 津 1 地 のので張他付る日 のので張他付る日 かった 本 7 が からはにのす 関前 からな と から	第4. 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	第7欄第2585,739をDE 医薬品開発基ででは、10007 では、10007 では、149	- 3 4 行。 - 3 4 行。 - 1,6 1 7,7 - 2	7 2 4 (上) 製造法 (上) を (長) (上) を (長) (上) (上) (上) (上) (上) (上) (上) (上) (上) (上	度された文献であって出 明の原理又は理論の理解 当該文献のみで発明の新 いるもの 当該文献と他の1以上の
が A E L のP に 認関文権く由に出後に で B で と と の P に と P に と P に と P に と P に と P に と P に と P に P に	一を 津 1 地	第 4 他 1 東	第7欄第2585,739をDE 医薬品開発基子 71(10.0771) p. 149-	- 3 4 行, - 1,6 1 7,7 - 2 講座 XI 楽 河 - 1 5 0 「T」 国際 大	7 2 4 製造法(山) は優先でもないのなく をいるというながないでした。 ないないないないないないないないないないないないないないないないないないない	度された文献であって出 明の原理又は理論の理解 当該文献のみで発明の新 いるもの 当該文献と他の1以上の
が、AEL のP」の関文権く由に出後には、のP」の関文権をは、のP」のである。	一を 津 1 地	第 4 他 1 東	第7欄第2585,739をDE 医薬品開発基ででは、10007 では、10007 では、149	- 3 4 行。 - 3 4 行。 - 1,6 1 7,7 - 2	7 2 4 製造 (山) は (金) を (大) を (をされた文献であって出 別の原理又は理論の理解 当該文献のみで発明の新 いるもの 当該文献と他の I 以上の ごある組合せによって進
※ 引用・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・	一を 津 1 地	第 4 他 1 東	第7欄第2585,739をDE 医薬品開発基子 71(10.0771) p. 149-	- 3 4 行, - 1,6 1 7,7 - 2 講座 XI 楽 河 - 1 5 0 「T」 国際 大	7 2 4 製造法(山) は優先でもないのなく をいるというながないでした。 ないないないないないないないないないないないないないないないないないないない	をされた文献であって出 別の原理又は理論の理解 当該文献のみで発明の新 いるもの 当該文献と他の I 以上の ごある組合せによって進
※AJ EL のP」の を関文権く由に出後に できません はいまた はいまた はいまた はいまた はいまた はいまた はいまた はいまた	一を 津 1 地	第 4 他 1 東	第7欄第2585,739をDE 医薬品開発基子 71(10.0771) p. 149-	- 3 4 行, - 1,6 1 7,7 - 2 講座 XI 楽 河 - 1 5 0 「T」 国際 大	7 2 4 製造 (山) は (金) を (大) を (度された文献であって出 明の原理又は理論の理解 当該文献のみで発明の新 いるもの は文献と他の1以上の にある組合せによって進
※AEL OP 級 類 質 を を 関 で を で で で で で で で で で で で で で で で	一を 津 1 地	第 4 他 1 東	第7 棚第2585,739をDE 85,739をDE 医薬品開発基準 71(10.07) p. 149-	- 3 4 行, - 1,6 1 7,7 - 2 講座 XI 楽 利 - 7 1) - 1 5 0 「T」 国際とその関連に関連のため関連は連のの作性性関連のないと、 - 1 5 0 「X」 規格 XI 楽 利 - 1 5 0 「T」 国際のため関連は連ののないと、 - 1 5 0 「 X」 規格 XI 楽 利 - 2 単 利 - 3 4 行, - 1 5 0 「 T」 国際のため関連は連ののないと、 - 1 5 0 「 X」 規格 XI 楽 利 - 2 単 の で と 2 単 2 で 2 単 2 で 2 単 2 で 2 単 2 で 2 で 2 で	7 2 4 製造法(山) は優先日の彼な、 日日はののなく。 てえて自のないでもまれないでとれて自の文献 ままれます。 3 0 0	をされた文献であって出 別の原理又は理論の理解 当該文献のみで発明の新 いるもの 当該文献と他の I 以上の ごある組合せによって進

様式PCT/ISA/210(第 2 ページ) (1981年10月)

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.